



① Veröffentlichungsnummer: 0 508 219 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 92105128.0

2 Anmeldetag: 17.12.84

(1) Int. Cl.5: C07D 498/10, G03C 1/72, //(C07D498/10,265:00,209:00)

Diese Anmeldung is am 25 - 03 - 1992 als Teilanmeldung zu der unter INID-Kode 60 erwähnten Anmeldung eingereicht worden.

Priorität: 16.12.83 DE 3345625 16.12.83 DE 3345624

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 14.10.92 Patentblatt 92/42

Weröffentlichungsnummer der früheren Anmeldung nach Art. 76 EPÜ: 0 146 135

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE (7) Anmelder: Optische Werke G. Rodenstock Isartalstrasse 43 W-8000 München 5(DE)

Erfinder: Melzig, Manfred, Dr. Sonnenstrasse 11 W-8031 Wessling(DE) Erfinder: Martinuzzi, Giuseppe Wendelsteiner Strasse 4 W-8031 Eichenau(DE)

Vertreter: Münich, Wilhelm, Dr. Willibaldstrasse 36 W-8000 München 21(DE)

Photochrome Substanzen.

(57) Beschrieben werden Verbindungen der allgemeinen Formel

$$R^{4}$$

worin R1,R2,R3

einen oder mehrere Substituenten aus der Reihe -H, -CN, -NO2, -X, -CH2X, -CX3, -OR, -COR, -COOR bedeuten,

wobei X = Halogen und R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen, Aryl bzw. annelierte aromatische Ringsysteme sind,

R4,R5,R6

ein Substituent aus der Reihe -R, -CH2R ist wobei R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen oder Aryl bedeutet, wobei die Reste R5 und R6 nicht beide Methyl sind.

Die Erfindung bezieht sich auf photochrome Substanzen, d.h. auf Substanzen, deren Einfärbung sich entsprechend der Umgebungsbeleuchtung in Intensität und Farbeindruck ändert.

Photochrome Substanzen haben eine Vielzahl von Anwendungsmöglichkeiten, beispielsweis werden sie zur Herstellung von photochromen Sonnenschutz-Brillengläsern aus Kunststoff, Brillenfassungen etc. verwendet.

Photochrome Substanzen sind beispielsweise aus den US-PSen 3 562 172, 3 578 602, 4 215 010 oder der DE-A 1 927 849, der DE-A 29 26 255 oder der GB-A 2 029 410 bekannt.

Die aus diesen Druckschriften bekannten photochromen Substanzen bzw. Verbindungen haben jedoch unter anderem den Nachteil, daß der photochrome Effekt stark temperaturabhängig ist: Mit steigenden Umgebungstemperaturen wird die Eindunkelung bei gleicher Beleuchtungsstärke geringer.

Der Erfindung liegt die Aufgäbe zugrunde, photochrome Verbindungen anzugeben, deren photochromer Effekt sich auch mit steigender Temperatur nur wenig ändert, d.h. die auch bei steigender Temperatur gute Eindunkelungseigenschaften aufweisen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch Verbindungen mit der allgemeinen Formel

15

20

5

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{3}

25

30

worin R¹,R²,R³

einen oder mehrere Substituenten aus der Reihe -H, -CN, -NO2, -X, -CH2X, -CH2X, -CX3,

-OR, -COR, -COOR bedeuten,

wobei X = Halogen und R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen, Aryl bzw. annelierte aromatische Ringsysteme sind,

R4 ,R5 ,R6

ein Substituent aus der Reihe -H, -R, -CH2R, -NHR, -NR2, -OR ist,

wobei R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen oder Aryl bedeutet, wobei die Reste R^5 und R^6 nicht beide Methyl sind.

Erfindungsgemäß ist erkannt worden, daß für die Verringerung der Temperaturabhängigkeit des photochromen Effekts die Reste R⁴, R⁵ und R⁶ entscheidend sind:

Durch die Einwirkung von kurzwelligem Licht öffnet sich die Spiro-C-O Bindung; nach der von den Erfindern entwickelten Modellvorstellung entstehen aus der Grundform, d.h. dem Molekül mit der allgemeinen Formel (1) folgende Moleküle, die miteinander im Gleichgewicht stehen:

40

45

50

Die Moleküle mit der Strukturformel (2) haben eine blaue Farbe, während das Molekül mit der Strukturformel (1) farblos ist.

Durch steigende Temperaturen wird die Rückreaktion begünstigt, d.h. das Gleichgewicht zwischen Molekülen mit der Strukturformel (1) und (2) wird bei gleicher Beleuchtungsstärke durch steigende Temperatur von der Modifikation (2) zu der Grundform (1) hin verschoben.

Sind die Reste R⁵ und R⁶ "größer" als Methyl, so weisen die erfindungsgemäßen photochromen Substanzen den zusätzlichen Vorteil der positiven Thermochromie auf, d.h. die Eindunkelung nimmt mit steigender Temperatur zu. Nach einer ebenfalls von den Erfindern entwickelten Modellvorstellung öffnet sich bei Verbindungen mit positiver Thermochromie ebenfalls die Spiro-C-O-Bindung, und es dürften folgende Moleküle entstehen, die eine blau-violette Farbe haben:

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{5} R^{6}
 R^{4}
 R^{5} R^{6}
 R^{5} R^{6}

Das Gleichgewicht zwischen der Grundform (1) und der Modifikation (3) hängt nur von der Temperatur, nicht jedoch von der Beleuchtungsstärke ab.

Solche photo- und thermochromen Verbindungen sind in einer Matrix, beispielsweise einem optischen Element, ausschließlich phototropen Verbindungen, wie sie beispielsweise in der US-PS 3 578 602 beschrieben sind, auch unter der Annahme gleicher phototroper Eigenschaften dadurch überlegen, daß sie im Sonnenlicht durch das durch dieses bewirkte Aufheizen der Matrix eine stärkere Eindunkelung aufweiten.

Die erfindungsgemäßen photochromen Substanzen haben den zusätzlichen Vorteil, daß bei gleicher Konzentration der Moleküle in einer Matrix, beispielsweise einem optischen Element, die Eindunkelung größer ist als bei den Substanzen, die in den eingangs genannten Durckschriften beschrieben sind.

Die Synthese der erfindungsgemäßen photochromen Verbindung erfolgt in an sich bekannter Weise durch Kondensation eines substituierten 2-Alkylenindolins

$$R^4$$
 R^5
 R^6
 CH_2

mit einen 2-Hydroxy-1-nitroso-aromaten

20

25

30

35

50

EP 0 508 219 A2

Die Bildung des 2-Alkylenindolins kann durch vorhergehende Synthese oder während des letzten Syntheseschrittes aus einem entsprechenden Indoleninium Salz erfolgen.

Eine vorteilhafte Weiterbildung ist im Anspruch 2 angegeben.

In den Ansprüchen 3 und 4 sind Möglichkeiten gekennzeichnet, wie optische Elemente mit der erfindungsgemäßen photochromen Verbindung hergestellt werden können.

In besonders vorteilhafter Weise lassen sich die erfindungsgemäßen photochromen Substanzen bei einem Sonnenschutz-Brillenglas aus einem Kunststoffmaterial einsetzen.

Im folgenden sollen zwei Beispiele für erfindungsgemäße photochrome Substanzen vorgestellt werden:

Beispiel 1

5

10

20

35

40

45

20,3g (0,1mol) 7-Methoxy-1-nitroso-2-naphthol wird in 150 ml Trichlorethylen suspendiert, mit 4,25g (0,05 mol) Piperidin versetzt und unter Rückfluß bis zur vollständigen Lösung des Naphthols gekocht.

21,5 g (0,1 mol) 3,3-Diethyl-2-methylen-1-methylindolin werden in 100 ml Trichlorethylen gelöst und langsam zur ersteren Lösung bei Siedehitze zugetropft. Das Gemisch wird anschließend noch ca. 3 Stunden unter Rückfluß gekocht.

Die Lösung wird auf ca. 1/3 ihres Volumens eingeengt und über Al₂O₃ mit Trichlorethylen als Laufmittel chromatographiert. Aus dem ersten Eluat kann die nicht umgesetzte basische Ausgangsverbindung zurückgewonnen werden, die grüne Hauptzone enthält das Produkt. Das Laufmittel wird im Vakuum abgezogen. Aus den Rückstand kristallisiert nach längerem Stehenlassen rohes 3,3 Diethyl 1 methyl spiro (indolino 9'methoxy-2,3' (3H)naphth(2.1-b) (1.4)oxazin), das durch mehrfaches Umkristallisieren auf Methanol gereinigt wird. Der Schmelzpunkt der erhaltenen Verbindung liegt bei 138°C, die Kristalle sind schwach gelblich. Die Verbindung hat dabei die folgenden 1H-NMR-Daten in ppm:

$$\delta(-CH_2-CH_3-) = 0.74 \text{ und } 0.87 \text{ (T)} \quad R^5, R^6$$

 $\delta(-CH_2-) = 1.80 \text{ und } 1.99 \text{ (DQ)} \quad R^5, R^6$
 $\delta(N-CH_3) = 2.63 \quad \text{(S)} \quad R^4$
 $\delta(O-CH_3) = 4.00 \quad \text{(S)} \quad R^2$

Entsprechend diesen NMR-Daten hat die Verbindung die allgemeine Formel:

50

Beispiel 2

10

15

30

35

50

20,3g (0,1 mol) 7-Methoxy-1-nitroso-2-naphtol wird in 150 ml Acetonitril suspendiert, mit 4,25 g (0,05 mol) Piperidin versetzt und unter Rückfluß bis zur vollständigen Lösung des Naphthols gekocht.

20,1g (0,1 mol) 1-Methyl-2-methylen-3-spirocyclo-hexylindolin werden in 150 ml Acetonitril gelöst und bei Siedehitze zur ersteren Lösung zugetropft.

Die weitere Behandlung erfolgt analog Beispiel 1, vor der chromatographischen Reinigung wird allerdings das Lösungsmittel vollständig abdestilliert.

Das gereinigte 1-Methyl-3-spirocyclohexyl-spiro (indolino-2,3'-(3H)naphth(2.1-b) (1.4)oxazin) besitzt einen Schmelzpunkt von 168°C und folgende 1H-NMR-Daten in ppm:

$$\delta(-CH_2-) = 1.60$$
 (M) R^5 , R^6
 $\delta(N-CH_3) = 2.68$ (S) R^4
 $\delta(0-CH_3) = 3.90$ (S) R^2

Entsprechend diesen NMR-Daten hat die Verbindung die Formel:

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
CH_3 \\
(2)
\end{array}$$

Im folgenden soll exemplarisch eine Möglichkeit beschrieben werden, wie erfindungsgemäße Verbindungen, beispielsweise die Substanzen, deren Herstellung vorstehend beschrieben worden ist, in eine Matrix eingebracht werden können.

Bei den folgenden Ausführungsbeispielen wird als Matrix eine 2mm dicke Planlinse aus Diethylenglykolbis-allylcarbonat verwendet, das beispielsweise unter dem Warenzeichen CR 39 vertrieben wird.

Durch Einrühren von ca 5 Gew.% des Farbstoffs in ein Silikonöl oder in in ähnliches hochsiedendes inertes Lösemittel wird ein Färbebad bereitet.

Die Kunststofflinse wird nach entsprechender Vorwärmung ca 20 min. lang in dieses Bad getaucht. Die Temperatur des Bads richtet sich nach dem Schmelzpunkt der photochromen Verbindung, sie liegt etwa

EP 0 508 219 A2

10°C über diesen. Da Temperaturen über 200°C die Matrix zerstören, w rden höher schmelzende Substanzen bei 180°C max. 30 min eingebracht. Nach dem Abkühlen wird di Linse mit Methyl nchlorid gewaschen, der Farbstoff ist beidseitig in das Kunststoffmaterial eindiffundiert. Diese Einfärbung kann gegebenenfalls mehrfach wiederholt werd n.

Die mit den erfindungsgemäßen photochromen Verbindungen eingefärbten Kunststofflinsen zeigen folgendes Transmissionsverhalten unter Ausschluß kurzwelligen Lichts, d.h. ohne Beleuchtung, wobei die Transmission bei 10°C als Bezugswert gewählt wird.

Tabelle 1

10

15

Anstieg der Lichtabsorption (%)					
Temperatur	Beispiel 1	Beispiel 3	Vergleichssubstanz 1		
10°C					
20°C	+ 0,3	+ 0,2	+ 0,1		
30 ° C	+ 1,5	+ 0,7	+ 0,1		
40°C	+ 2,8	+ 2,9	+ 0,2		
50°C	+ 4,3	+ 5,1	+ 0,2		
60.C	+ 6,3	+ 6,9	+ 0,3		

20

Die in Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen haben folgende Reste in der allgemeinen Formel (1):

25

	R ¹ ,R ³	R²	R ⁴	R⁵	R ⁶
Beispiel 1 Beispiel 3 Vergleichssub.1	H H H	9-0CH ₃ 9-0CH ₃ 9-0CH ₃	CH₃ C₂H₅ CH₃	C ₂ H ₅ C ₂ H ₅ CH ₃	C ₂ H ₅ C ₂ H ₅ CH ₃
Vorgioici100ub.1	''	3 00113	O1 13	0113	0113

30

Zur Messung der Temperaturabhängigkeit des photochromen Effekts wurden die Linsen nach dem oben beschriebenen Verfahren so eingefärbt, daß der nach V), -bewertete Transmissionsunterschied zwischen unbelichtetem und belichtetem Glas, bei der Standardtemperatur vom 23°C (DIN 58217) gemessen, annähernd gleich war. Die Messung erfolgte in einer Kinetikbank mit temperierbarer Küvette, die Belichtung erfolgte unter einem Winkel von 30° mit einer Beleuchtungsstärke von 60 000 lux. Das Spektrum der verwendeten Xenonhochdrucklampe war durch Filterkombinationen dem Spektrum des natürlichen Sonnenlichts auf Meereshöhe weitgehend angepaßt. Gemessen wurde die nach der spektralen Empfindlichkeit des menschlichen Auges bewertete Transmission nach 15-minütiger Bestrahlung. Zum Ausbleichen wurden die Gläser 30 min bei 90°C ausgeheizt und anschließend im Dunkeln auf Raumtemperatur abgekühlt.

40

Tabelle 2

45

Unterschied in der Lichtdurchlässigkeit						
Temp.	Beisp. 1	Beisp. 3	Vergl. subst.1	Verglsubst.2		
10°C	62,5		65,5	72,5		
20°C	52,5	48,0	52	61,5		
30°C	36,5	36,5	31	35,5		
$\Delta(\Delta\tau)$	26		34	37		

50

Die in Tabelle 2 aufgeführten Verbindungen haben folgende Reste in der allgemeinen Formel (1) (die Vergleichssustanzen sind der US-PS 3 578 602 und der US-PS 4 215 010 entnommen) :

	R ^{1,3}	R ²	R⁴	R⁵	R⁵
Beispiel 1 3 Vergleichss.1 2	H H H	9-OCH₃ 9-OCH₃ H 9-OCH₃	CH₃ C₂H₅ CH₃ CH₃	C ₂ H ₅ C ₂ H ₅ CH ₃ CH ₃	C ₂ H ₅ C ₂ H ₅ CH ₃ CH ₃

Wie aus der Tabelle 2 ersichtlich ist, zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen bei gleicher oder sogar geringerer Eindunkelung als die bislang bekannten Verbindungen bei 10° C, einen stärkeren photochromen Effekt als diese bei 30° C. Der störende Abfall der Eindunkelung mit steigender Temperatur bei gleicher Beleuchtungsstärke, als $\Delta(\Delta \tau)$ zwischen 10° C und 20° C und 30° C bewertet, wird um bis zu 40% reduziert.

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel

 R^{1} R^{5} R^{6} R^{2} R^{3}

R1,R2,R3

worin

einen oder mehrere Substituenten aus der Reihe -H, -CN, -NO2, -X, -CH2X, -CX3, -OR,

-COR. -COOR bedeuten.

wobei X = Halogen und R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen, Aryl bzw. annelierte

aromatische Ringsysteme sind,

R4,R5,R6

ein Substituent aus der Reihe -R, -C H_2R ist wobei R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen oder Aryl bedeutet, wobei die Reste R^5 und R^6 nicht beide Methyl sind.

2. Verbindungen nach Anspruch 1,

dadurch **gekennzeichnet**, daß R⁵ und R⁶ zusammen ein Cyclohexylringsystem bilden, wobei das Spiro-C-Atom des Indolinsystems, an dem sich R⁵ und R⁶ befinden, mitgerechnet ist.

3. Optisches Element,

dadurch **gekennzeichnet**, daß es eine wirksame Menge einer photochromen Verbindung nach Anspruch 1 oder 2 enthält, die in das optische Element eingebracht oder als Schicht auf einem Kunststoffträgermaterial aufgebracht ist.

4. Optisches Element nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das optische Element aus einem Kunststoffmaterial besteht.

5. Optisches Element nach Anspruch 3 oder 4,

dadurch gekennzeichnet, daß das Element dadurch hergestellt ist,

daß die photochrome Verbindung in ein inertes Lösemittel eingerührt wird,

daß die Mischung auf eine Temperatur etwa 10° oberhalb des Schmelzpunktes der photochromen Verbindung, maximal jedoch ca. 180°C erwärmt wird, und daß das optische Grundelement etwa 30 min in die Mischung getaucht wird.

7

20

35

EP 0 508 219 A2

6. Optisches Element nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das inerte Lösemittel in Silikonöl ist.



① Veröffentlichungsnummer: 0 508 219 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 92105128.0

2 Anmeldetag: 17.12.84

(1) Int. Cl.5. C07D 498/10, G03C 1/72, //(C07D498/10,265:00,209:00)

Priorität: 16.12.83 DE 3345625 16.12.83 DE 3345624

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 14.10.92 Patentblatt 92/42

 Veröffentlichungsnummer der früheren Anmeldung nach Art. 76 EPÜ: 0 146 135

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 28.04.93 Patentblatt 93/17 7) Anmelder: Optische Werke G. Rodenstock Isartaistrasse 43 W-8000 München 5(DE)

Erfinder: Melzig, Manfred, Dr. Sonnenstrasse 11 W-8031 Wessling(DE) Erfinder: Martinuzzi, Giuseppe Wendelsteiner Strasse 4 W-8031 Eichenau(DE)

Vertreter: Münich, Wilhelm, Dr. Kanzlei Münich, Steinmann, Schiller Wilhelm-Mayr-Str. 11 W-8000 München 21 (DE)

Photochrome Substanzen.

(57) Beschrieben werden Verbindungen der allgemeinen Formel

worin

R1,R2,R3

einen oder mehrere Substituenten aus der Reihe -H, -CN, -NO2, -X, -CH2X, -CX3, -OR, -COR, -COOR bedeuten,

wobei X = Halogen und R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen, Aryl bzw. annelierte aromatische Ringsysteme sind,

R4, R5, R6

ein Substituent aus der Reihe -R, -CH2R ist wobei R = Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen oder Aryl bedeutet, wobei die Reste R5 und R6 nicht beide Methyl sind.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Annseldung

EP 92 10 5128

	EINSCHLÄGI	GE DOKUM	ENTE		
Lategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebli	ents mit Angabe, s ichen Teile	owcit erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Q.4)
CORPORATI	GB-A-2 029 410 (AMI CORPORATION) * Ansprüche 1,9 *	ERICAN OPTI	CAL	1,3	C07D498/10 G03C1/72 //(C07D498/10, 265:00,209:00)
	,			-	
					RECHERCHIERTE SACHGERIETE (Int. Cl.4)
					C07D G03C
-					
	·				
\$					
Der vo	rliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patenta	sprüche erstellt		
	Recherchesort		Matem der Racherche		Pritier
٥	EN HAAG		BRUAR 1993		ALFARO FAUS I.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer A: technologischer Hintergrund A: technologischer Hintergrund		h erst am ofer tlicht worden ist kument			

ORM 1500 CD.82 (PORC)